This Page Is Inserted by IFW Operations and is not a part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images may include (but are not limited to):

- BLACK BORDERS
- TEXT CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
- FADED TEXT
- ILLEGIBLE TEXT
- SKEWED/SLANTED IMAGES
- COLORED PHOTOS
- BLACK OR VERY BLACK AND WHITE DARK PHOTOS
- GRAY SCALE DOCUMENTS

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning documents will not correct images, please do not report the images to the Image Problem Mailbox.

夓

2

2

(3)

3

3

(11)

BUNDESREPUBLIK DEUTSCHLAND



Deutsche Kl.:

12 o, 23/03 30 h, 2/36

Offenlegungsschrift 2038 835 1

Aktenzeichen:

P 20 38 835.6

Anmeldetag:

5. August 1970

Offenlegungstag: 18. Februar 1971

Ausstellungspriorität:

Unionspriorität **1**

Datum:

Aktenzeichen:

Land:

8. August 1969 Großbritannien

39892

OF SCIENCE AND INVENTION

-3 MAY 197

❷ Bezeichnung: 1,10-Bis(carboxyalkylenthio)-decane

(1) Zusatz zu:

Ausscheidung aus: Ø

Anmelder:

S. A. Orsymonde, Paris

Vertreter:

Eggert, H.-G., Dipl.-Chem. Dr., Patentanwalt, 5000 Köln-Lindenthal

@

Als Erfinder benannt:

Lafon, Louis, Paris

Benachrichtigung gemäß Art. 7 § 1 Abs. 2 Nr. 1 d. Ges. v. 4. 9. 1967 (BGBl. I S. 960):

PATENTANWALT DR. HANS-GUNTHER EGGERT, DIPLOMCHEMIKER 5 KOLN-LINDENTHAL PETER-KINTGEN-STRASSE 2 2038835

Köln, den 4. August 1970 Eg/S1/C1/188

S.A. Orsymonde, 17, rue du Faubourg Montmartre, 75 Paris 9e (Frankreich)

1,10-Bis(carboxyalkylenthio)-decane

Die Erfindung betrifft neue 1,10-Bis(carboxyalkylenthio)decane der allgemeinen Formel

$$_{HOCO-(CH_2)_n}$$
 - $_{R_2}^{R_1}$ - $_{S-(CH_2)_{10}}$ - $_{R_2}^{R_1}$ - $_{C-(CH_2)_n}^{R_1}$ - $_{C-(CH_2)_n}^{R_1}$ (I)

in der R_1 und R_2 für gleiche oder verschiedene Reste stehen und Wasserstoffatome oder niedere Alkylreste mit höchstens 2 Kohlenstoffatomen bedeuten und n für 0, 1 oder 2 steht. Die Erfindung umfaßt außerdem nicht-toxische Salze, Ester, Amide und Nitrile dieser Verbindungen.

Die erfindungsgemäßen neuen Verbindungen zeigen vor allem eine Wirkung auf den Fettstoffwechsel und eignen sich daher zur Verwendung als Mittel zum Normalisieren des Fettstoff-wechsels, zur Behandlung von Krankheiten, deren Ursachen oder Symptome mit einer Störung dieses Stoffwechsels verbunden zu sein scheinen, beispielsweise der Atherosklerose und Erkrankungen der Koronararterien.

Arzneimittel, die durch Zusatz einer oder mehrerer erfindungsgemäßer Verbindungen zu geeigneten pharmazeutischen Verdünnungsmitteln herg stellt wurd n, können Kranken in

beliebiger Form mit unmittelbarer oder verzögerter Wirkung auf oralem oder parenteralem Weg verabreicht werden.

Die für therapeutische Zwecke vorgeschlagene Tagesdosis schwankt, in Abhänigkeit von der verwendeten Verbindung und der Art der Verabreichung zwischen 0,5 und 5 g.

Die Arzneimittelpräparate können ggf. außer den erfindungsgemäßen Produkten ein oder mehrere Medikamente enthalten, deren Wirkung auf den Fettstoffwechsel oder auf Gefäßkrankheiten bekannt ist, wie Vitamine, Cholin, Incsit und Aminosäuren.

Die erfindungsgemäßen Verbindungen können durch Umsetzen von Decan-1,10-dithiol mit 2 Moläquivalent einer Verbindung der Formel

Halogen
$$(CH_2)_n$$
 - COOH

oder eines Esters oder Nitrils dieser Verbindung im ätnanolischen Medium in Gegenwart von wässriger Natronlauge nergestellt werden.

Man kann diese Verbindungen auch erhalten, wenn man ein 1,10-Dihalogendecan mit 2 Moläquivalent einer Verbindung der Formel

$$HS \xrightarrow{R_1} (CH_2)_n \xrightarrow{COOH}$$

oder eines Derivats dieser Verbindung im äthanolischen Medium in Gegenwart von wässriger Natronlauge umsetzt.

Aus Verbindungen der Formel 1 können in an sich bekannter Weise die entsprechenden Amide hergestellt werden. Die Erfindung soll nachstehend durch Beispiele veranschaulicht werden.

Beispiel 1

1,10-Bis (cyanotrimethylen-thio)-decan

$$\text{HC-}(\text{CH}_2)_3\text{-s-CH}_2\text{-}(\text{CH}_2)_8\text{-CH}_2\text{-s-}(\text{CH}_2)_3\text{-CH}_2$$

In einen 250 ml-Rundkolben werden 20,65 g (0,10 Mol) Decan1,1-dithiol, 22,8 g (0,22 Mol) 4-Chlorbutyronitril und
10 ml Athanol gegeben. Danach werden langsam 22 ml einer
40 ligen wässrigen Lösung von Natronlauge zugesetzt und das
Gemisch während 3 Stunden stehengelassen. Das Lösungsmittel wird unter vermindertem Druck verdampft, dana-ch der
Rückstand mit Wasser aufgenommen und das gebildete 1,10Bis (eyanotrimethylen-thio)-decan mit Athyläther entrahiert.
Die ätherische Lüsung wird mit Wasser gewaschen, über wasserfreiem Calciumchlorid getrocknet, filtriert und dann
ein redampft.

Das in einer Ausbeute von 92,6 % (31,5 g) erhaltene Produkt liegt in Form eines weißen kristallinen Pulvers mit gelbem Schimmer vor, dessen Schmelzpunkt 30 bis 31°C beträgt und das in Athanol, Athyläther und Benzel löslich und in Wasser unlöslich ist.

Beispiel 2

Decan-(1,10-dithio)-diessigsaure

$${\tt HCCC-CH}_2\text{-}{\tt s-CH}_2\text{-}{\tt (CH}_2)_8\text{-}{\tt CH}_2\text{-}{\tt s-CH}_2\text{-}{\tt CCCH}$$

In einen 500 ml-Rundkolben werden 30 g (0,10 Mcl) 1,10-Dibromdecan, 18,5 g (0,19 Mol) Thioglykolsäure und 100 ml

Athanol gegeben. Danach setzt man langsam 40 ml einer 40%igen wässrigen Lösung von Natronlauge zu. Es tritt ein dichter weißer Niederschlag auf und die Temperatur erhöht sich zum Sieden, wo man sie während einer weiteren Stunde beläßt. Man läßt abkühlen, nimmt mit Wasser auf und verdampft das Athanol unter vermindertem Druck. Der Rückstand wird mit Wasser und Äthyläther aufgenommen. Die wässrige Lösung wird dann durch Zugabe von Chlorwasserstoffsäure angesäuert. Es fällt rohe (Decan-1,10-dithio)diessigsäure aus, die durch Umkristallisieren aus einem Wasser-Athanol-Gemisch gereinigt wird. Das Produkt, das in einer Ausbeute von 77 % (24,8 g) erhalten wird, liegt in Form eines weißen Pulvers vor, dessen scharfer Schmelzpunkt 127° C beträgt. Das Produkt ist in wässrig-alkalischen Lüsungen und Äthanol lüslich und in Wasser, Äthyläther und Benzol unlöslich.

Beispiel 3

1,10-Bis-(carboxy-äthylthio)-decan

In einen 250 ml-Rundkolben werden 30 g (0,10 Mol) 1,10-Dibromdecan, 23,3 g (C,22 Mol) Thiomilchsäure und 100 ml Äthanol gegeben. Danach gibt man langsam 44 ml einer 40%igen wässrigen Lösung von Natronlauge zu. Die Temperatur erhöht sich bis zum Sieden, wo man sie während einer Stunde hält. Das Lösungsmittel wird unter vermindertem Druck verdampft und der Rückstand mit Wasser aufgenommen. Man säuert durch Zusatz von Chlorwasserstoffsäure an. Es fällt rohes 1,10-Bis(1-carboxy-äthylthio)-decan aus, das durch Filtration gewonnen und danach durch Umkristallisieren aus Aceton-itril gereinigt wird.

Das in einer Ausbeute von 58,6 % erhaltene Produkt (20,5 g) liegt in Form eines weißen kristallinen Pulvers mit einem scharfen Schmelzpunkt von 100° C vor. Es ist in wässrigen alkalischen Lösungen, Äthanol und Äthyläther löslich und in Wasser und Benzol unlöslich.

Beispiel 4

(Decan-1, 10-dithio)-di(äthylisobutyrat)

$$c_{2}^{H_{3}}$$
 $c_{2}^{H_{5}-00C}$ $c_{2}^{H_{5}-00C}$ $c_{2}^{H_{5}-00C}$ $c_{2}^{H_{5}-00C}$ $c_{2}^{H_{5}-00C}$

In einen 250 ml-Rundkolben werden 39 g (0,20 Mol) Äthyl(bromisobutyrat), 10,3 g (0,10 Mol) 1,10-Dithiol-decan,
20 ml einer 40%igen wässrigen Lösung von Natronlauge und
100 ml Äthanol eingeführt. Man erhitzt zum Sieden und hält
diese Temperatur während einer Stunde aufrecht. Das Lösungsmittel wird unter vermindertem Druck verdampft. Das so
isolierte rohe (Decan-1,10-dithio)-di-(äthylisobutyrat)
wird durch fraktionierte Destillation gereinigt. Dabei
fängt man die zwischen 145 und 155° C unter einem Vakuum
von 0,7 mm Quecksilber übergehende Fraktion auf.
Das in einer Ausbeute von 31 % erhaltene Produkt (13,4 g)
liegt in Form eines farblosen Öls vor, das in Äthanol,
Äthyläther und Benzol löslich und in Wasser unlöslich ist.

Beispiel 5

1,10-Bis(carboxamidotrimethylen-thio)-decan

$$H_2NOC-(CH_2)_3-S-CH_2-(CH_2)_8-CH_2-S-(CH_2)_3-CONH_2$$

In einen 250 ml-Rundkolben werden 17 g (0,05 Mol) 1,10-Bis(cyanotrim thylen-thio)-decan, das wie in Beispiel 1

hergestellt worden war, und 80 ml Athanol gegeben. Man setzt anschließend 6 ml ein r 6,0 n wässrigen Lösung von Natronlauge und danach langsam 20 ml Wasserstoffperbryd (40 Volumprozent) zu. Die Temperatur erhöht sich auf 50° C und man beobachtet eine regelmäßige Gasentwicklung. Man rührt etwa 15 Stunden und filtriert dann ab.

Das in einer Ausbeute von 85,2 % erhaltene Produkt (16 %) liegt in Form eines weißen kristallinen Pulvers vor, dessen scharfer Schmelzpunkt 179 bis 180° C beträgt. Es ist unlöslich in Wasser, Äthanol, Äthyläther und Benzol.

<u>Patentansprüche</u>

in der R. und R2 gleiche oder verschiedene Reste bedeuten und für Wasserstoffatome oder niedere Alkylreste mit hüchstens 2 Kohlenstoffatomen stehen und n.O. 1 oder 2 bedeutet, sowie ihre nicht-toxischen Salze, Mitrile, Amide und Ester.

- 2. 1,10-Bis-(cyanetrimethylen-thic)-decan.
- 7. (Decan-1,10-dithio)-diessigsäure.
- 4. 1,10-Bis-(1-carboxy-athylthio)-decan.
- 5. (Decan-1, 10-dithic)-di-(Ethylisebutynat)
- 6. 1,1.-Bis-(carboxamidotrimethylen-thic)-decan.
- 7. Verfahren zur Herstellung von 1,10-Bis-(carboxyalkylenthio)-decanen nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch Gehemzeichnet, das man 1,10-Dithiol-decan mit 2 Mol-Univalent einer Verbindung der Formel

Halogen —
$$C \rightarrow (CH_2)_n$$
-Coch

kondensiert.

8. Verfahren zur Herstellung von 1,10-Bis-(carboxyalkylenthio)-decanen nach einem der Ansprüche 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, daß man ein 1,10-Dihalogendecan mit zwei Moläquivalent einer Verbindung der Formel

$$R_{1}$$
HS - C - (CH₂)_n-COOH

kondensiert.

9. Verwendung eines 1,10-Bis-(carboxyalkylen-thio)-decans nach einem der Ansprüche 1 bis 6 oder dessen nichttoxischen Salzes, Nitrils, Amids oder Esters als aktive Substanz für Arzneimittelpräparate.